

(19)日本国特許庁(JP)

(12) 特 許 公 報(B2)

(11)特許番号

第2668384号

(45)発行日 平成9年(1997)10月27日

(24)登録日 平成9年(1997)7月4日

(51) Int.Cl.\*

說別記号

庁内整理番号

FI

技術表示箇所

C08J 9/232

CES

C 0 8 J 9/232

CES

蘭求項の数4(全 4 頁)

(21)出顧番号 特顧昭63-115397

(22)出願日

昭和63年(1988) 5月12日

(65)公開番号

特開平1-284536

(43)公開日

平成1年(1989)11月15日

前置審査

(73)特許権者 999999999

**<u><b><u>範</u>** 獨化学工業株式会社</u>

大阪府大阪市北区中之島3丁目2番4号

(72)発明者 今井 貴正

兵庫県高砂市高砂町沖浜町2-63

(72)発明者 千田 健一

大阪府枚方市香里ケ丘6丁目1-12

(74)代理人 弁理士 伊丹 健次

審査官 井出 隆一

(56)参考文献 特期 昭62-59642 (JP, A)

(54) 【発明の名称】 改質ポリエチレン系樹脂発泡成形体の製造方法

1

# (57)【特許請求の範囲】

【請求項1】無架橋の直鎖状低密度ポリエチレン樹脂粒子100重量部、ビニル芳香族単量体5~300重量部及び該単量体100重量部に対し1.0~3.0重量部の重合開始剤を水性媒体中に分散させ、該単量体の重合が実質的におこらない温度に加熱して該単量体を前記ポリエチレン系樹脂粒子の内部及び表面に含浸せしめた後、上記水性懸濁液の温度を上昇させて該単量体の重合を行い該ポリエチレン系樹脂粒子中に平均粒子径0.05~0.1μmのビニル芳香族重合体がミクロ分散した重合体粒子を得、重合中もしくは重合終了後に前記重合体粒子を得、重合中もしくは重合終了後に前記重合体粒子を建発と対象を含浸せしめ発泡させて得た予備発泡粒子を金型内に充填し加熱融着して発泡成形体を得ることを特徴とする改質ポリエチレン系樹脂発泡成形体の製造方法。

【請求項2】ビニル芳香族単量体が無架橋の直鎖状低密

2

度ポリエチレン樹脂粒子100重量部に対して30~200重量 部である請求項1記載の製造方法。

【請求項3】重合開始剤がビニル芳香族単量体100重量 部に対して1.1~2.0重量部である請求項1又は2記載の 製造方法。

【請求項4】発泡成形体の密度が19g/&以上でシャルピー衝撃値が1.0以上である請求項1、2又は3記載の製造方法。

【発明の詳細な説明】

〔産業上の利用分野〕

本発明は改質された無架橋の直鎖状低密度ポリエチレン樹脂発泡成形体の製造方法に関し、更に詳しくは、剛性及び耐衝撃性の極めて優れた改質ポリエチレン系樹脂 発泡成形体の製造方法に関する。

〔従来技術〕

一般に、ポリエチレン系樹脂の発泡体は弾性が高く、 繰り返しの応力に対しても歪の回復力が大きいという特 徴の他に、耐油性、耐衝撃性に優れるという長所を有し ており、重要な包装資材として広く利用されている。し かし、ポリエチレン系樹脂粒子を予備発泡粒子となし、 これを型内成形して発泡成形体を得る場合、ポリエチレ ンの剛性の低さからその予備発泡粒子や型内成形後の発 泡成形体の収縮がおこりやすく、また得られた発泡成形 体は柔らかく、圧縮強度が低いという短所を有してい

とのような欠点を改良する方法として、ポリエチレン 系樹脂にピニル芳香族モノマーを含浸させて重合を行い、改質ポリエチレン系樹脂予備発泡粒子を得るという 方法が特公昭45-32623号、同51-46138号、同52-1015 0号、同59-3487号等により提案されている。しかし、これらの方法ではピニル芳香族単量体のポリエチレン系樹脂への含浸と重合が同時平行的に行われるため、粒子表面と内部とで重合反応において不均一性が生じ、その結果生成粒子の均質性が劣り、またポリエチレン系樹脂に含浸される前に無視しえない量の該単量体が単独粒子 20 として重合してしまうという問題がある。

これらの問題を解決するために特公昭58-53003号、同58-51009号、同58-51010号では、ビニル系単量体及び該単量体100重量部に対し0.01~0、8重量部の重合開始剤をポリエチレン系樹脂粒子に含浸重合する際、重合開始剤の分解が実質的におこらない温度で該単量体の80%以上を含浸させた後、温度を上昇させて重合を行うという方法が開示されている。この方法によれば、含浸工程と重合工程を分離することにより生成粒子の均質性が向上し、ビニル系単量体の単独重合体が事実上生成しない30ことが記載されている。

また、特開昭62-59642号には、高密度ポリエチレン 系樹脂粒子にスチレン系単量体を含浸重合する方法が記 載されているが、ゲル分率10~40%の架橋化した粒子を 用いる必要がある。

## [発明が解決しようとする問題点]

上記の如くビニル系単量体をポリエチレン系樹脂粒子に含浸重合して得られる生成粒子は、ポリエチレン系樹脂のマトリックス中にビニル系重合体粒子が分散している海島構造を有しているが、前記従来技術による場合は、架橋化が必要であったり、またビニル系重合体の分散粒子径が大きく、該生成粒子を予備発泡し、更に加熱成形して得られる発泡成形体は剛性、耐衝撃性ともに満足し得るものではない。

## [問題点を解決するための手段]

本発明は、ポリエチレン系樹脂本来の性質である耐衝 撃性に優れ、且つ剛性を改良した改質ポリエチレン系樹 脂発泡成形体を製造することを目的とし、無架橋の直鎖 状低密度ポリエチレン樹脂粒子にビニル芳香族単量体を 重合させうる重合開始剤の量を該単量体100重量部に対 し、1.0~3.0重量部使用して生成粒子中のビニル芳香族 重合体の分散粒子径を小さくするととにより、優れた耐 衝撃性及び剛性を備えた成形品を製造する方法を提供す るものである。

即ち、本発明は無架橋の直鎖状低密度ポリエチレン樹脂粒子100重量部、ビニル芳香族単量体5~300重量部及び該単量体100重量部に対し1.0~3.0重量部の重合開始剤を水性媒体中に分散させ、該単量体の重合が実質的におこちない温度に加熱して該単量体を前記ポリエチレン30 系樹脂粒子の内部及び表面に含浸せしめた後、上記水性懸濁液の温度を上昇させて該単量体の重合を行い該ポリエチレン系樹脂粒子中に平均粒子径0.05~0.1μmのビニル芳香族重合体がミクロ分散した重合体粒子を得、重合中もしくは重合終了後に前記重合体粒子を揮発性発泡剤を含浸せしめ発泡させて得た予備発泡粒子を金型内に充填し加熱融着して発泡成形体を得ることを特徴とする改質ポリエチレン系樹脂予備発泡粒子の製造方法を内容とするものである。

本発明において使用される無架橋の直鎖状低密度ボリエチレンは、エチレンとαーオレフィンとの共重合体が好ましい。αーオレフィンとして例えば1ーブテン、1ーペンテン、1ーペキセン、3,3ージメチルー1ーブテン、4ーメチルー1ーペンテン、4,4ージメチルー1ーペンテン、1ーオクテン等が挙げられる。また、少量の範囲で、低密度ボリエチレン、高密度ボリエチレン、エチレン・プロピレン共重合体、エチレンプロピレン・ブテンー1共重合体、エチレン・酢酸ビニル共重合体、エチレンーアクリル酸共重合体、エチレンー塩化ビニル共重合体、これらの2種以上を併用してもよい。

形状はパウダー、ペレット状等の粒子状態であるととが好ましい。その平均粒径は0.05~5mm程度が好適な範囲である。0.05mmより小さい場合は発泡剤の逸散が激しく、5mmを越える大きな粒子を用いた場合は重合時の分散が困難であり、また成形時の充填性が悪くなるため好ましくない。

本発明において使用されるビニル芳香族単量体としては、スチレンの他にメチルスチレン、ジメチルスチレン、イソプロピルスチレン、クロルスチレン等の核置換スチレン、αーメチルスチレン等のαー置換スチレン等を単独又は2種以上の混合物、あるいは上記単量体と共重合可能な少量の他の単量体、例えばアクリロニトリル、アクリル酸エステル、メタクリル酸エステル、ジビニルベンゼン、マレイン酸モノまたはジアルキル、その他との混合物が使用される。

ビニル芳香族単量体の量は、無架橋の直鎖状低密度ポリエチレン樹脂100重量部に対して5~300重量部、好ましくは30~200重量部である。300重量部を越えると、ビニル芳香族単量体が該直鎖状低密度ポリエチレン樹脂に均一に全部吸収されず、吸収されない単量体が単独で重50合してしまうため好ましくない。また多量にビニル芳香

族単量体を吸収した直鎖状低密度ポリエチレン樹脂は、 直鎖状低密度ポリエチレン特有の性質を失う結果とな る。一方、ビニル芳香族単量体が5重量部未満では、直 鎖状低密度ポリエチレン樹脂の剛性の改良が十分なされ ないため好ましくない。

本発明において用いられる重合開始剤としては、一般 にビニル芳香族単量体の懸濁重合用開始剤として用いら れているものをそのまま使用できる。例えば、ベンゾイ ルパーオキサイド、ラウロイルパーオキサイド、 t - ブ チルパーオキサイド、 t - ブチルパーオキシベンゾエー 10 ト、1.1-ビス(tーブチルパーオキシ)3,3,5-トリメ **チルシクロヘキサン、 t - ブチルパーオキサイドイソプ** ロビルカーボネート、2,2-ビス(t-ブチルパーオキ シ) ブタン、ジクミルパーオキサイド等の有機過酸化 物:アゾイソブチロニトリル、アゾビスジメチルバレロ ニトリル等のアゾ化合物等である。これらの重合開始剤 は単独また2種以上併用して用いてもよい。重合開始剤 は油溶性であるべきであり、ビニル芳香族単量体に溶解 させるか、又は重合反応に支障をきたない少量の溶剤、 例えばトルエン等に溶解させてビニル芳香族単量体と同 20 時又は別々に水性媒体中に添加される。重合開始剤の使 用量は、ビニル芳香族単量体100重量部に対し1.0~3.0 重量部、好ましくは1.1~2.0重量部である。1.0重量部 未満では、得られる改質ポリエチレン系樹脂粒子中のビ ニル芳香族重合体の分散粒子径が大きく、該粒子を予備 発泡し、更に加熱成形して得られる発泡成形体は剛性が 改良されないばかりか、ポリエチレン系樹脂特有の耐衝 撃性が損なわれる。3.0重量部を越えて使用しても、必 要以上にビニル芳香族重合体の分子量が小さくなるため 好ましくない。

重合開始剤量を1.0~3.0重量部にすることによって、 生成重合粒子中のビニル芳香族重合体の分散粒子径を小 さくし、また一定以上の分子量に保つことが可能で、発 泡成形体の剛性及び耐衝撃性を飛躍的に向上させるとと ができる。

本発明において用いられる懸濁液としては、ポリビニ ルアルコール、ポリビニルピロリドン、メチルセルロー ス等の水溶性高分子物質; リン酸カルシウム、ピロリン 酸マグネシウム、酸化マグネシウム等の難溶性無機物 質、その他が使用される。

ビニル芳香族単量体の含浸は、撹拌下に該単量体の重 合が実質的におこらない条件下で加熱して行われる。含 浸温度は高いほうが含浸促進の点からは好ましいが、重 合開始剤の過早分解によって含浸前のビニル芳香族単量 体が重合してしまうので、適正な温度設定が必要であ る。重量既知のポリエチレン系樹脂を大量のビニル芳香 族単量体に30分間浸漬した後の重量増加分をその温度で の飽和含浸量とし、何点かの温度下でとの測定をすると とにより、仕込みビニル芳香族単量単量にに対する最適 含浸温度を設定することができる。含浸時間は30分から 50 装材、容器等に好適に用いられる。

3時間程度が好適である。

ビニル芳香族単量体の含浸後、水性懸濁液の温度を再 び上昇させて撹拌下にビニル芳香族単量体の重合を行 う。重合開始剤の分解が十分におこる温度下で、重合時 間は一般に3~20時間である。

本発明において用いられる発泡剤としては、生成した 改質ポリエチレン系樹脂粒子を溶解しないか、又は僅か に膨潤させるにすぎない性質を持ったもので、常時常圧 で気体もしくは液体のものが用いられる。例えばn-プ ロパン、nーブタン、イソプタン、nーペンタン、イソ ペンタン、ネオペンタン、n-ヘキサン、イソヘキサン 等の樹脂族炭化水素類、シクロブタン、シクロペンタン 等の脂環族炭化水素類、及びメチルクロライド、エチル クロライド、メチレンクロライド、トリクロロフルオロ メタン、ジクロロフルオロメタン、ジクロロジフルオロ メタン、クロロジフルオロメタン、ジクロロテトラフル オロエタン等のハロゲン化炭化水素類で、これらは単独 又は2種以上混合して用いることができる。

上記の如くして得られた改質ポリエチレン系樹脂粒子 を予備発泡させる方法としては、公知技術である水蒸気 による方法と西独公開特許公報第2,107,683号、特公昭5 6-1344号等で提案されている方法のどちらを用いても よい。例えば特公昭56-1344号の方法は、生成粒子を耐 圧容器中で揮発性発泡剤と懸濁剤の存在下で水性媒体中 に分散させ、この状態で加熱し揮発性発泡剤を粒子中に 含浸させた後、揮発性発泡剤の蒸気圧以上の加圧下で該 粒子の軟化温度以上に加熱した状態で該耐圧容器内圧を 一定に保ちながら、該耐圧容器から該粒子を水と共に低 圧域に放出するというものである。

上記の如くして得られた予備発泡粒子は、閉鎖しうる が密閉しえない金型内に充填し、加熱融着せしめて発泡 成形体とされる。得られた発泡成形体は、成形体密度19 g/ ℓ 以上でシャルビー衝撃値1.0以上の高い剛性と優れ た耐衝撃性を有する。

〔作用・効果〕

30

本発明は、上述したように、無架橋の直鎖状低密度ポ リエチレン樹脂粒子を使用し、ビニル芳香族単量体100 重量部に対し該単量体を重合させうる重合開始剤を1.0 ~3.0重量部使用することによって、重合後生成した樹 脂粒子中に存在するビニル芳香族重合体の分散粒子径が 0.05~0.14mと従来法による粒子径の10分の1程度に までミクロ分散させうる方法であり、当然のことながら 単純ブレンドでは到底達成しえないレベルのものであ

本発明により製造される改質ポリエチレン系樹脂予備 発泡粒子を閉鎖しうるが密閉しえない型内に充填し、加 熱成形して得られる発泡成形体は、従来のビニル芳香族 により改質されたポリエチレン系樹脂発泡成形体に比 べ、より髙い剛性と優れた耐衝撃性を有し、緩衝材、包

### [実施例]

以下、実施例により更に詳しく説明するが、本発明は とれらに限定されるものではない。

#### 実施例1~5、比較例1~4

内容積3.5%のオートクレーブに純水400重量部、密度 0.93g/cm²、MFR2.1g/10分の直鎖状低密度ポリエチレン 樹脂粒子 (三井石油化学製「ウルトゼックス3021F」)1 00重量部、懸濁液としてαーオレフィンスルフォン酸ソ ーダ0.1重量部、リン酸三カルシウム3重量部、更に重 合開始剤として第1表に示す量の1,1-ビス(t-ブチ 10 実施例6~8、比較例5~7 ルバーオキシ) 3,3,5-トリメチルシクロヘキサンを、 第1表に示す量のスチレン単量体に溶解したものを加え て撹拌し、水性懸濁液とした。

次いで、この水性懸濁液を第1表に示すスチレン単量 体及び重合開始剤の含浸温度で1時間保持し、スチレン 単量体及び重合開始剤をポリエチレン樹脂粒子中に含浸 せしめた。

次に、この水性懸濁液の温度を115℃に昇温し、該温 度で4時間保持して重合を完結させた。

70℃まで冷却後、ブタン(n-ブタン75%、イソブタ×20

冷却して樹脂粒子を取り出し、酸洗、水洗、及び乾燥し た。

\*ン25%) 30重量部を圧入し該温度で1時間保持した後、

得られた発泡性粒子を水蒸気中で発泡させ、300×170 ×40mmの閉鎖しうるが密閉しえない、多数の小孔を有す る金型に充填し、1.0kgf/cm2の圧力の水蒸気を小孔から 注入し40秒加熱した後、90秒冷却して取り出した。

得られた発泡成形体の密度、融着度、圧縮強度、シャ ルピー衝撃値を第1表に示す。

上記重合開始剤の量及びスチレン単量体の量を第1表 に示す如く設定し、重合を完結させるまでは上記実施例 及び比較例と同様に行い、その後、60℃まで冷却してジ クロロジフルオロメタン50重量部を圧入し再び昇温して 130℃に保持した。次いで、N. にて内圧を30kgf/cm²に保 持しながら容器の一端を開放して発泡を行った。得られ た予備発泡粒子を実施例、比較例と同様に成形した。得 られた発泡成形体の物性を評価した結果を第1表に示 す。

į	1	表

		ポリエチレン樹 スチレン単	スチレン単量体	重合開始	スチレン重	予備発	発泡成	発泡成形体物性		
		脂粒子/スチレン単量体 (重量比)	及び重合開始剤 の含浸温度 (℃)	利部数 (重量部)	合体の平均 粒子径 (μm)	泡粒子 倍率	形体密 度 (g/ℓ)	50%圧 縮強度	シャルピ 一衝撃値	融着度
実施例	1	100/10	40	1,1	0,07	40	23	1.9	2,8	0
	2	100/100	85	1.1	0.08	45	21	2.3	1.5	0
ł	3	100/100	85	2,5	0.05	40	23	2,2	1.4	0
	4	100/150	90	1.1	0.09	50	19	2.4	1.2	0
	5	100/300	95	1,1	0, 10	50	20	2.5	1.0	0
	6	100/100	85	1, 1	0.08	35	27	2.6	1,6	0
1	7	100/150	90	1,1	0,09	45	21	2.3	1.2	0
	8	100/300	95	1,1	0, 10	45	21	2,4	1,0	0
比較例	1	100/100	85	0.4	0, 26	48	20	1.7	0.8	Δ
	2	100/100	85	0.8	0,20	42	23	1.8	0,9	0
	3	100/100	85	3.2	0.04	38	25	1.8	0.8	×
	4	100/350	98	1,1		50	20	2,0	0,4	0
i	5	100/100	85	0,4	0,26	40	24	1.9	0.7	Δ
	6	100/100	85	0.8	0,20	38	25	2.0	0.8	.0
1	7	100/100	85	3.2	0.04	35	28	2.0	0.9	×

# (註) (1) 50%圧縮強度:

JIS K 6767法に従って測定した。

### (2)シャルピー衝撃値:

20×30×150mmの試験片 (ノッチなし) でシャルピー 試験器をハンマー重量20kg、ハンマー角度124度、スパ ン90㎜に設定して測定した。

(3)融着度:

成形体を引張りにより破断した時の破断面の破壊状態 で判断した。

◎:粒子表面露出が10%未満

〇: 粒子表面露出が10~40%未満

△: 粒子表面露出が40~70%未満

×:粒子表面露出が70%以上